今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/

### PCT

### 国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人

の書類記号 YCT-865	類記号 YCT-865   IPEA/416)を参照すること。				
国際出願番号 PCT/JP03/13627	国際出願日 (日.月.年) 24.10.2003	優先日 (日.月.年) 25.10.2002			
国際特許分類 (IPC) Int. Cl <sup>7</sup> A61K31/7048, A61P1/00, 1/10, C07H17/08					
出願人 (氏名又は名称) 中外製薬株式会社					
   1. 国際予備審査機関が作成したこの[ 	国際予備審査報告を法施行規則第57条(	PCT36条)の規定に従い送付する。			
   2. この国際予備審査報告は、この表紀	紙を含めて全部で4 ペ	ージからなる。			
この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。     (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) この附属書類は、全部で ページである。					
3. この国際予備審査報告は、次の内容	答を含む。	·			
I X 国際予備審査報告の基礎					
Ⅱ 優先権	•				
Ⅲ 区 新規性、進歩性又は産業	III × 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成				
IV 開発明の単一性の欠如					
V × PCT35条(2)に規定で の文献及び説明	する新規性、進歩性又は産業上の利用可	能性についての見解、それを裏付けるため			
VI ある種の引用文献					
VII 国際出願の不備					
VII 国際出願に対する意見					
		·			
·					

国際予備審査の請求書を受理した日 24.10.2003	国際予備審査報告を作成した日 25.02.2004		
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 4C 9450 伊藤 幸司		
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内線 3452		



### 国際予備審查報告

国際出願番号 PCT/JP03/13627

Ι.	国際予備審査報告の	の基礎			
1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)					
[	× 出願時の国際出願	<b>預書類</b>	•		
	明細書 明細書 明細書 第 明細書 第		_ ページ、 _ ページ、 _ ページ、 _ ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求費と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの	
	請求の範囲 第 請求の範囲 第 請求の範囲 第 請求の範囲 第		項、 項、 項、 項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求費と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの	
[	図面 第 図面 第 図面 第		ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、		
	明細書の配列表の明細書の配列表の明細書の配列表の明細書の配列表の明細書の配列表の	の部分 第	_ ページ、 _ ページ、 _ ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求審と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの	
2.		言語は、下記に示す場合を			
	<ul><li>■ 国際調査のた</li><li>■ PCT規則48</li></ul>	記の言語である めに提出されたPCT規 3.3(b)にいう国際公開の言 でのために提出されたPC	則23.1(b) にい 言語		
3.	この国際出願は、ス	ヌクレオチド又はアミノ配	2配列を含んで↓	おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。	
	□ この国際出願 □ 出願後に、こ □ 出願後に、こ □ 出願後に提出 書の提出があ 書面による配 があった。	の国際予備審査(または した書面による配列表が った 列表に記載した配列と磁	ィスクによる配 調査)機関に提 調査)機関に提 出願時における	別表 出された書面による配列表 出された磁気ディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述 る配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出	
4.	明細書第	の <b>書類が削除された。</b> 	_ページ _項		
[	図面 図面	面の第	~~:	ジノ図	
5. [	れるので、その神		して作成した。	が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めら(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上 吉に添付する。)	



### 国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP03/13627

Ⅲ. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成	
1. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由によ 審査しない。	; <b>b</b>
国際出願全体	
X 請求の範囲 10	
·	
<b>理由:</b>	
X この国際出願又は請求の範囲 10 は、国際予備審査をすることを要しな 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。	<b>,</b> \
請求の範囲10は、治療による人体の処置方法に関するものであって、PCT第3条(4)(a)(i)及びPCT規則67.1(iv)の規定により、この国際予備審査機関が国際予備審査を行うことを要しない対象に係るものである。	4
`.	
明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲 記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。	の
·	
全部の請求の範囲又は請求の範囲	な
要付けを欠くため、見解を示すことができない。 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
※ 請求の範囲	
2. ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属書C(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のため ガイドライン)に定める基準を満たしていないので、有効な国際予備審査をすることができない。	の
■ <b>書面による配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。</b>	
│ │	



### 国際予備審査報告

### 国際出願番号 PCT/JP03/13627

٧.	新規性、進歩性又は産業上の利用 文献及び説明	『能性についての法第12条	(РСТЗ5条(2))	に定める見解、	それを裏付ける
1.	見解				
	新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1-9	9	有 無
	進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1-9	Э	
	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-9	9	

### 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献1:WO 00/09530 A1 (武田薬品工業株式会社) 2000.02.24 文献 2:WO 97/31930 A1 (武田薬品工業株式会社) 1997.09.04 (KOSAN BIOSCIENCES, INC.) 2001.08.23 文献3:WO 01/60833 A2 文献 4:WO 93/13780 A1 (ABBOTT LABORATORIES) 1993. 07. 22

<請求の範囲1-9>

請求の範囲1-9に係る発明は、国際調査報告で引用された文献1-3より新規性

及び進歩性を有しない。

文献1には、式(III)で表されるエリスロマイシン誘導体、特にN-デメチル-N-イ ノプロピル-8,9-アンヒドロエリスロマイシンA-6,9-ヘミアセタールがモルヒネ 及び抗ガン剤投与による便秘の予防又は治療のための医薬として有用であることが記 載されている。

文献2には、式(VI)で表される8,9-アンヒドロエリスロマイシンA-6,9-へミアセタール誘導体がモルヒネや抗ガン剤投与による便秘の予防又は治療のための医薬 として有用であることが記載されている。

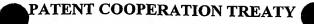
文献3には、式(VI)で表される化合物が、慢性便秘(結腸無力症)の治療のための優れた薬理学的及び薬物動態的特性を有することが記載されている。

そして、同等な便秘の治療/予防に有用なエリスロマイシン化合物を提供するため に、文献1-3に記載された発明において、その置換基の一部を類似の範囲で代えて みることは当業者が容易になし得ることである。

請求の範囲1-9に係る発明は、国際調査報告で引用された文献4より進歩性を有 しない。

文献4には、エリスロマイシンが有効な前方運動剤であって慢性便秘(結腸無力症) の治療に有効であることが記載されているところ、他の公知のエリスロマイシンに便 秘治療効果を見出してみることは当業者が容易になし得ることである。

# Translation





PCT/JP2003/013627

# **PCT**

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

A 1' 1) 1) 1	<del></del>		·	
Applicant's or agent's file reference YCT-865	FOR FURTHER ACTION	URTHER ACTION See Notification of Transmittal of Internation Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416		
International application No.	International filing date (day/	month/year)	Priority date (day/month/year)	
PCT/JP2003/013627	24 October 2003 (24.	10.2003)	25 October 2002 (25.10.2002)	
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 31/7048, A61P 1/00, 1/10, C07H 17/08				
Applicant CHU	JGAI SEIYAKU KABUS	SHIKI KAIS	НА	
<ol> <li>This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.</li> </ol>				
2. This REPORT consists of a total of	4 sheets, includi	ng this cover sh	eet.	
afficiated and are the basis for	Administrative Instructions und	ning rectificati	n, claims and/or drawings which have been ons made before this Authority (see Rule	
2 77		<del></del>		
3. This report contains indications relati	ng to the following items:			
I Basis of the report				
II Priority				
III Non-establishment of	opinion with regard to novelty	, inventive step	and industrial applicability	
IV Lack of unity of inve				
		to novelty, inve	entive step or industrial applicability;	
VI Certain documents ci	ted			
VII Certain defects in the	international application		•	
VIII Certain observations on the international application				
Date of submission of the demand		Date of completion of this report		
24 October 2003 (24.10.2	2003)	25 Febr	ruary 2004 (25.02.2004)	
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authori	zed officer		
Facsimile No.	Telepho	Telephone No.		

# INTERNATIONAL PRELIMMARY EXAMINATION REPORT



	sis of the report	
1. Wi	ith regard to the elements of the international application:*	
$\trianglerighteq$	the international application as originally filed	
	the description:	
	pages	, as originally filed
	pages	, filed with the demand
	pages, filed with the letter of	·
	the claims:	
	pages	, as originally filed
	pages, as amended (together with any	
	pages	, filed with the demand
	pages, filed with the letter of	
	the drawings:	
	pages	, as originally filed
	pages	, filed with the demand
	pages, filed with the letter of	
	the sequence listing part of the description:	
	pages	as originally filed
	pages	filed with the demand
	pages, filed with the letter of	
	th regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authorit international application was filed, unless otherwise indicated under this item. see elements were available or furnished to this Authority in the following language the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)) the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination 55.3).	which is:
3. With prel	th regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application was carried out on the basis of the sequence listing:  contained in the international application in written form.  filed together with the international application in computer readable form.  furnished subsequently to this Authority in written form.  furnished subsequently to this Authority in computer readable form.  The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyon international application as filed has been furnished.  The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the writeen furnished.	nd the disclosure in the
4. 🔲		
±. ∟	The amendments have resulted in the cancellation of:	
	the description, pages	
	the claims, Nos	
	the drawings, sheets/fig	
š. 🔲	This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	
and ?	acement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under a his report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain of 70.17). replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this r	amendments (Rule 70.16
		eport.

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability				
1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:				
the entire international application.				
Claims Nos				
because:				
the said international application, or the said claims Nos	-			
The subject matter of claim 10 relates to a method for treatment of the human body by therapy, which does not require an international preliminary examination by the International Preliminary Examining Autho in accordance with PCT Article 34 (4)(a)(i) and Rule 67.1(iv).	rity			
the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):	_			
the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.				
no international search report has been established for said claims Nos	.			
2. A meaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino ac sequence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:	id			
the written form has not been furnished or does not comply with the standard.				
the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.	ĺ			

Claims

Claims

YES

NO

<ul> <li>V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;</li> <li>citations and explanations supporting such statement</li> </ul>			
1. Statement			
Novelty (N)	Claims		YES
	Claims	1-9	МО
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-9	NO

1-9

1-9

2. Citations and explanations

Industrial applicability (IA)

Document 1: WO, 00-09530, A1 (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 24 February, 2000 (24.02.00)

Document 2: WO, 97-31930, A1 (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 4 September, 1997 (04.09.97)

Document 3: WO, 01-60833, A2 (Kosan Biosciences, Inc.), 23 August, 2001 (23.08.01)

Document 4: WO, 93-13780, A1 (Abbott Laboratories), 22 July, 1993 (22.07.93)

### Claims 1-9

The subject matters of claims 1-9 do not appear to be novel or to involve an inventive step in view of documents 1-3 cited in the ISR.

Document 1 describes that an erythromycin derivative represented by formula (III), especially Ndemethyl-N-isopropyl-8,9-anhydroerythromycin A-6,9-hemiacetal, is useful as a drug for preventing or curing the constipation caused by the administration of morphine or anti-cancer drugs.

Document 2 describes that an 8,9-anhydroerythromycin A-6,9-hemiacetal derivative represented by formula (VI) is useful as a drug for preventing or curing the constipation caused by the administration of morphine or anti-cancer drugs.

Document 3 describes that a compound represented by formula (VI) has excellent pharmacological and pharmacokinetic properties for curing chronic constipation (colon inertia).

A person skilled in the art could have easily changed some of substituent groups within a range of similar groups in the inventions described in documents 1-3 for providing an erythromycin compound useful for curing/preventing equivalent constipation.

The subject matters of claims 1-9 do not appear to involve an inventive step in view of document 4 cited in the ISR.

Document 4 describes that an erythromycin is an effective protrusive excursion agent and is effective for curing chronic constipation (colon inertia). So, a person skilled in the art could have easily attempted to find a constipation curing effect in another publicly known erythromycin.